

(11)Publication number:

55-122739

(43)Date of publication of application: 20.09.1980

(51)Int.CI.

C07C 69/025 A01N 37/02

(21)Application number: 54-030693

(71)Applicant: OTSUKA PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

15.03.1979

(72)Inventor: UCHIDA MINORU

NEGISHI TSUTOMU ASANO MASASHI NAKAGAWA KAZUYUKI

(54) 2,6-DIMETHYL-1,6-HEPTADIENE DERIVATIVE AND SEXUAL ATTRACTANT COMPRISING IT AS ACTIVE INGREDIENT

(57)Abstract:

NEW MATERIAL: A 2,6-dimethyl-1,6-heptadiene derivative shon by the formula (R is lower alkanoyl). EXAMPLE: 2,6-Dimethyl-3-acetoxy-1,6-heptadiene. USE: A sexual attractant for Pseudococcus adonidum Linne, etc. Having a sexual pheromore activity on an insect belonging to the genus of Pseudococcidae, available for catching and destruction of the abovementioned noxious insect, effective in controlling their propagation though extermination, and usable for the study of growth condition of Pseudococcus adonidum Linne, etc., for example, generation period, its amount,

CH3 CH2=C-CHCH2CH2-C=CH2 ÒR

PROCESS: 2-Methyl-2-heptene-6-one is reacted with methylenetriphenylphosphorane to give 2,6-dimethyl-1,6-heptadiene, which is oxidized to yield 2,6-dimethyl-2,3- epoxy-6-heptene. This compound undergoes ring opening to prepare 2,6-dimethyl-1, 6- heptadiene-3-ol, which is acetylated with acetic anlydride to give the desired compound shown by the formula.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

BEST AVAILABLE COPY

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C), 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭55—122739

௵Int. Cl.³ C 07 C 69/025 A 01 N 37/02

識別記号

庁内整理番号 6556-4H 6526-4H

砂公開 昭和55年(1980)9月20日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

ᡚ2,6-ジメチル-1,6-ヘプタジエン誘導体及 び該誘導体を有効成分として含有する性誘引 剤

②特

願 昭54-30693

❷出

昭54(1979)3月15日

⑫発 明 者 内多稔

小松島市大林町字本村11番地

70発明 者 根岸務

徳島市川内町榎瀬474-3番地

仍発 明 者 浅野昌司

徳島県板野郡北島町北村字西久

保68番地の6

砂発 明 者 中川量之

徳島市川内町大松774番地の1

⑪出 願 人 大塚製薬株式会社

東京都千代田区神田司町2丁目

9 番地

切代 理 人 弁理士 三枝英二

外1名

2.6 - ジメチル - 1.6 - ヘ ブタジエ 発明の名称

ン誘導体及び該誘導体を有効成分と

して含有する性勝引剤

特許請求の範囲

一般式

(式中Rは低級アルカノイル基を示す。)

エン誘導体。

(2) 一股式

〔式中州は低級アルカノイル基を示す。〕

て扱わされる 2.6 - ジメチル - 1.6 - ヘナタジ

エン誘導体を有効成分として含有する性誘引剤。

本発明は 2.6 - シメチル - 1.6 - ヘブタジェン

野導体及び駆誘導体を有効成分として含有する性

勝引剤に関する。

本発明の 2.6 - ジメチル - 1.6 - ヘブタジェン

勝導体は文献未叙の新規化合物であつて、一般式

$$CH_{3} CH_{3} CH_{3}$$

$$CH_{2}=C-CHCH_{2}CH_{2}-C=CH_{2}$$

$$OR$$
(1)

し式中々は低級アルカノイル基を示す。)で扱わ される。

本発明の化合物はコナカイガラムシ科

(Pseudococcidos) K似する昆虫の性フェロモ

ン活性乃至性フェロモン被活性を有し、これらコ

ナカイガラムシ類の性断引剤として有用なものである。しかして上配コナカイガラムシ科に属する
昆虫としては例えばナガオコナカイガラムシ
(Pseudococcus adonidum Linné)、ヒカンコナカ
イガラムシ(Pseudococcus cliri Risso)、ヒカ
ンヒメコナカイガラムシ(Pseudococcus
citariculus Green)、クワコナカイガラムシ
(Pseudococcus comstocki Kuwana)、フジコナ
カイガラムシ(Pseudococcus kraunkiae Kuwana)、
セスジコナカイガラムシ(Pseudococcus piricola
Siraiwa)などが知られており、これらはラン、
シタ、シュロ、ヤシ、ガズマル、樹樹、クロトン、
クワ、ナシ、リンゴ、ミザクラ、桜、イチイ、ク
ミ、アンズ、桃、イチシク、梅、柿、ブドウ、柑
橘類などの樹皮に寄生する智虫である。本発明の

す化合物を挙げることができる。

2.6 - ジメチル - 3 - アセトキシ - 1.6 - ヘブ タジエン

-3-

o 2.6 - ジメチャー3 - プロピオニルオキシ-1.6 - ヘブタジェン

本発明の化合物は種々の方法により製造されるが、その好きしい例を挙げれば下記反応行程式-1に示す如くして製造される。即ち本発明の化合物は、2-メチルー2-ヘブテン - 6-オン (II) とメチレントリフエニルホスホラン (II) とを反応させ、次いで得られる 2.6 - ジメチルー 1.6 - ヘブタジェン (IV) を酸化し、次に得られる 2.6 - ジメチルー 2.3 - エポキシー 6 - ヘブテン (V) を贈取させ、更に得られる 2.6 - ジメチルー 1.6 - ヘブタジェン-3 - オール (V) をアルカノイル化するとにより製造される。

特開昭55-122739(2)

化合物は、とれらの樹皮に寄生するコナカイガラムシ類の雄成虫を誘引する作用を育する。 従つてたれを性勝引剤として用いた時には、これら留虫の排疫・駆除に、また数駆除による繁殖抑制に有効なものとなり、更にコナカイガラムシ類の発生時期、発生盤等の生育状況調査にも利用できる。 本発明化合物はなかでもクワコナカイガラムシに対して強力な性誘引作用を示し、設容虫の防除に特に有効である。

上記一般式 (1) に於て、れて示される低級アルカノイル茲としては段楽数 1 ~4 の直鎖もしくは分枝状のアルカノイル茲を挙げることができ、具体的にはホルミル、アセチル、ブロビオニル、ブチリル、イソブチリル茲等を例示できる。

本発明化合物のうち代表的なものとして次に示

反応行程式 - 1

(1)

〔上式に於て尽は前記に同じ。〕

化合物 (B) 及び化合物 (B) は公知の化合物である。化合物 (B) は例えばトリフェニルメチルホスホニウム ブロミドに n - ブチルリチウム・メチルスルフイニルカルボアニオン等の独塩基を作用させることにより容易に製造される。

化合物(II)と化合物(II)との反応に於て、両者の使用的合としては前者に対して後者を与モルへ過剰並、好ましくは等モル〜2倍モル量とするのがよい。 酸反応は不活性溶媒中-30℃〜窓温 (好ましくは0〜10℃)にて有利に進行する。不活性溶媒としては例えばヘキサン・石油エーテル・タトラヒドロフラン・モノグライム等のエーテル・テトラヒドロフラン・モノグライム等のエーテル・テトラン・サルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアニチルエーテル、テトラヒドロフラン及びジェチルスルホキシドが好ましい。 酸反応の反応時間にある。

化合物 (N) の敵化は、化合物 (N) に過酸化物を 反応させることにより行なわれる。過酸化物とし

-7-

ン 等 の エーテ ル 類 、 ベ ン ゼ ン ・ ト ル エ ン 等 の 芳 香 族 灰 化 水 彩 類 、 ジ メ チ ル ス ル ホ キ シ ド 、 ジ メ チ ル ホ ル ム ア ミ ド 、 ヘ キ サ メ チ ル リ ン 酸 ト リ ア ミ ド 等 を 挙 げ る こ と が で き る。 こ れ ら の り ち で ジ クロルメ タ ン ・ ク ロ ロ ホ ル ム 等 の ハ ロ ヴ ン 化 灰 化 水 架 類 が 好 ま し い 。 数 反 応 の 反 応 時 間 は 一 般 に 0.5 ~ 6 時 間 程 灰 で ある。

化合物 (V) の開環反応はガラス粉末の存在下紙 招解または不溶性溶解中100~250℃ (好ましくは150~180℃) にて有利に進行する。 ガラス粉末の針としては通常化合物 (V) に対して 1/10 益~等量、好ましくは%~光量とするのがよい。 用いられる不溶性溶解としてはペンゼン・ト ルエン・キンレン等の芳香族次化水繁類、モノグライム・ジグライム等のエーテル類等を例示でき 持開昭55-122739 (3)

る。 歓反応の反応時間は一般に 0.5~5時間程度

-8-

化合物(N1)のアルカノイル化は無溶解または不活性溶解中心~100℃(好ましくは窒温)にて有利に進行する。アルカノイル化剤としては無水酔酸・無水ブロビオン酸等の無水低級アルカン酸、アセチルクロリド・ブチリルクロリド等の低級アルカン酸ハライド等を例示でき、これらを辿溶化合物(N1)に対して等モル~過剰食、好ましくは3~10倍モル益用いるのがよい。不活性溶解としてはヘキサン,石油エーテル等の協和氏化水繁殖、ペンゼン・トルエン等の芳香族に化水繁殖、手段、砂酸等の低級脂肪酸類、ビリジン・トリエチルアミン等のアミン鎖を例示できる。該反応の反応時間は一般に1~5時間程度である。

-9-

斯くして初られる本発明の化合物は仮用の単隘 手段、例えば必禁抽出、蒸留、ガスクロマトグラ フィー等により容易に単確、精製される。

本発明化合物は、これを性誘引剤として用いるに当つては、例えばその1種単独又は2種以上をインタン、ヘキサン、ジエチルエーテル、アセトン、塩化メチレンなどの適当な有機溶解に溶解にして、ゴムキャツブ、毛細管、ブラスチックス製力であるどに動入するか又はなけ体に狙持吸滑させて利用される。性缺引剤としての本発明化合物のの知くして側型される性誘引剤中に本発明化合物をして側型される性誘引剤中に本発明化合物をしてして側型される性誘引剤中に本発明化合物を

分の1の量)を含設させた直径8mのペーパーデイスクを、粘脳物質(タック)トラップ)を数布したスライドクラス(7.6×2.6 cm)の中心にのせたものを、設光灯の直下を避けて雄が自由に別別している個(高さ約150cm)の上に設置する。
斯くしてスライドクラスによる雄成虫の勝引挑發数を点灯後20分間につき計数した結果を下配第1数に示す。 尚 対照として、2.6 ー ジメチルー 3 ー アセトキシー 1.6 ー ヘ ブタジェン(本発明化合物)の代りにヘキサンを含設させたペーパーデイスクを使用した。

-11-

斑	1 英
供試化合物	抽獲虫数(匹)
本発明化合 物	1 3 9
对 縣	o

持開昭55-122739(4)

位し、果樹園内に2~3 樹毎に1 個段位すればよい。 これによりコナカイガラムシ銅の雄成虫は本発明化合物に誘引され粘着物質を溢布されたトラップに杮添される。

<性勝引作用試験>

雄クワコナカイガラムシを25±2℃、9時間 照明(8時点灯、17時消灯)条件下、カポチヤ 果実を用いて飼育する。(飼育成虫は午前8時~ 10時の間に点灯する時には、これが刺激となつ て一斉に飛翔活動を超す。)

上記で飼育した放虫を、陽離した室に放ち、該 室にある 2 基の 要光灯 (40 F)を午前 8 時に点 灯し、その直後に 2.6 - ジメチル - 3 - アセトキー シー 1.6 - ヘブタジエン 0.0 1 町 (この 化合物 1 町を ヘキサン 1 町 に 形解 して 得られる 溶液の 100

-12

以下に本発明化合物を合成するための原料の製造例を診ち例として、本発明化合物の製造例を契施例として掲げ、さらに製剤例を掲げる。 参考例 1

50% 袖性水梁化ナトリウム 2.9% に乾燥ジメチルスルホキッド 50mlを加えて、 猛緊気似下 70~80でで水器の発生が止むまで加熱してメチルスルフイニルカルボアニオン溶液を調型する。 とれに水冷健拌下メチルトリフエニルホスホニウム プロミド 21.4% の乾燥ジメチルスルホキッド 50ml 溶液を適下し、 量温で 1時間 複拌する。 乾燥テトラヒドロフラン 50ml を加えた 後水冷 復拌下 2.6-ジメチルー 2 - ヘブテン - 6 - オン 6.3% の乾燥テトラヒドロフラン 50ml 溶液を添下する。 水冷下 1時間、さらに 虚虚 て 3時間 流井する。

-13-

反応混合物を氷水にあけて n - へキサンで抽出する。 n - へキサン溶液は水及び飽和食塩水で洗浄して碗酸マグネシウムで乾燥する。 常田で n - へキサンを留去後残役を蒸留して 2.6 - ジメチルー2.6 - ヘブタジェン 3.5 g を得る。

無色油状、 游点:90~100℃ 容务例2

2.6 - ジメチルー 2.6 - ヘブタジエン 2 9 を乾燥 ジクロルメタン 1 5 ml に裕解し、 0 ~ 5 ℃に冷却する。 とれに抜拌下 m - クロル過安息香酸 3.4 9 の 乾燥 ジクロルメタン 4 0 ml 溶液を 適下し、 水冷下 1 時間提拌する。反応液を ジクロルメタンで 希別する。 希皮酸ナトリウム 水溶液 及び 超和 食塩水で洗浄 した 後、 破酸マグネシウム で乾燥する。 ジクロルメタンを留去後残渣を 蒸留して 2.6 - ジ

テル(19:1)で裕出して 2.6 - シメチルー 1.6 - ヘブタジェッ - 3 - オール 0.3 月を得る。

NMRスペクトル

突 施 例

2.6 - ジメチル・1.6 - ヘブタジエン・3 - オール 0.3 g を乾燥ビリジン1 型に溶解する。 これに無水酢酸 1 型を加えて量低で一般放置する。 反応液を氷水にあけてエーテルで抽出する。エーテル溶液は希塩酸、酚和重賣水及び飽和食塩水で洗

特開昭55-122739(5) メチルー 2.3 - エポキシー 6 - ヘブテン 1.7 8 を 掛る。

罗考例3

2.6 - ジメチル - 2.3 - エポキシ - 6 - ヘ ブテン 0.8 g にガラス粉末 0.3 g を加える。 22 案 気 液下 1 7 0 ~ 1 8 0 でで 1.5 時 側 加除する。 ガラス粉末を沪去欲カラムクロマトグラフィー - [Kieselge160 、 7 0 ~ 2 3 0 メッシュ、メルク社製、15 g) で精製する。 * - ヘキサン - エー

浄した後、破験マグネシウムで転換する。エーテルを留去して 2.6 - ジメチル - 3 - アセトキシ - 1.6 - ヘブタジエン 0.39 を得る。

無色油状

NMKa Kohu .

 $4.90 (1H, i, J=5H_s)$

製剤例

2.6 - ジメチル - 3 - アセトキシ - 1.6 - ヘブ タジエン 0.5 町を、ヘキサン 0.2 5 ml K 裕 好 し、 とれを ゴムキャップ K 充填し、 2 5 ℃ て 3 時 間 放

-18-

図 してへ キサンを除去したの も栓をして性 勝引剤 を 如 偽 ナ み .

(NY L

代型人 弁理士 三 枝 英 二包基
